国家药监局关于公布《免于经营备案的第二类医疗器械产品目录》的公告（2021年第86号）

发布时间：2021-06-30

为贯彻实施《医疗器械监督管理条例》，国家药监局组织制定了《免于经营备案的第二类医疗器械产品目录》，具体产品见附件。现予以公布。

附件：免于经营备案的第二类医疗器械产品目录

国家药监局

2021年6月28日

[国家药品监督管理局2021年第86号公告附件.docx](https://www.nmpa.gov.cn/directory/web/nmpa/images/1625036537559060086.docx)

附件

免于经营备案的第二类医疗器械产品目录

| 序号 | 产品名称 | **产品描述** | 用途 | 目录名称 |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 电子血压计 | 通常由阻塞袖带、传感器、充气泵、测量电路组成。采用示波法、柯式音法或类似的无创血压间接测量原理进行血压测量的电子设备。 | 用于在手臂或手腕部位测量患者血压。 | 07 医用诊察和监护器械 |
| 2 | 水银血压表 | 通常由阻塞袖带、听诊器、压力表组成。通过水银或机械表显示，采用柯式音法或类似的无创血压间接测量原理进行血压测量的设备。 | 用于在手臂或手腕部位测量患者血压。 | 07 医用诊察和监护器械 |
| 3 | 无菌医用脱脂棉 | 通常包括吸水性材料。为了方便使用，部分产品有供手持的组件。不含消毒剂。无菌提供，一次性使用。 | 用于对皮肤、创面进行清洁处理。 | 14 注输、护理和防护器械 |
| 4 | 医用脱脂纱布 | 通常为由医用脱脂棉纱布或脱脂棉与粘胶纤维混纺纱布经过裁切、折叠、包装、灭菌步骤加工制成的敷料。 | 用于吸收手术过程中的体内渗出液，手术过程中承托器官、组织等。 | 14 注输、护理和防护器械 |
| 5 | 脱脂棉纱布 | 通常为由医用脱脂棉纱布或脱脂棉与粘胶纤维混纺纱布经过裁切、折叠、包装、灭菌步骤加工制成的敷料。 | 用于吸收手术过程中的体内渗出液，手术过程中承托器官、组织等。 | 14 注输、护理和防护器械 |
| 6 | 避孕套 | 通常由天然胶乳或合成乳胶或聚氨酯薄膜制成，开口端为完整卷边的鞘套物。非无菌提供。 | 用于生殖道局部范围内，用物理方法（机械阻挡）不让精子到达子宫口处，以此阻断精子和卵子相遇而达到避孕目的。 | 18 妇产科、辅助生殖和避孕器械 |
| 7 | 避孕帽 | 通常由天然胶乳或合成乳胶或聚氨酯薄膜制成，开口端为完整卷边的鞘套物。非无菌提供。 | 用于生殖道局部范围内，用物理方法（机械阻挡）不让精子到达子宫口处，以此阻断精子和卵子相遇而达到避孕目的。 | 18 妇产科、辅助生殖和避孕器械 |
| 8 | 电动轮椅 | 通常由电机、蓄电池、控制系统、车轮、座椅、扶手、脚踏板等组成。可由乘坐者或护理者操作的、有一个或多个电机驱动，有座椅支撑。分为手动转向和动力转向。 | 用于行动障碍患者转运、行走功能补偿。 | 19 医用康复器械 |
| 9 | 手动轮椅 | 通常由车轮、座椅、扶手、脚踏板等组成。以乘坐者手驱动、脚踏驱动或护理者手推为动力。至少有三个车轮。 | 用于行动障碍患者转运、行走功能补偿。 | 19 医用康复器械 |
| 10 | 血糖分析仪 | 通常由主机模块、电源模块、软件模块等组成。原理一般为电化学法、光反射技术、比色法等。不包含采血器具及适配试剂。 | 与适配试剂配合使用，用于人体样本中待测物的定性和/或定量分析。 | 22 临床检验器械 |
| 11 | 自测用血糖监测系统（血糖试纸） |  | 产品用于定量检测新鲜毛细血管全血中的葡萄糖浓度（如可用于静脉血、动脉血、新生儿血检测也可进行详细描述），检测部位可以是手指、手掌及上臂等。只用于监测糖尿病人血糖控制的效果，而不能用于糖尿病的诊断和筛查，也不能作为治疗药物调整的依据。 | 6840体外诊断试剂 |
| 12 | 人绒毛膜促性腺激素检测试剂（妊娠诊断试纸） |  | 运用双抗体夹心免疫胶体金层析等技术实现对人尿液中人绒毛膜促性腺激素体外定性检测，不可用于滋养细胞肿瘤的检测。 | 6840体外诊断试剂 |
| 13 | 促黄体生成素检测试剂（排卵检测试纸） |  | 通过定性或半定量检测女性尿液中促黄体生成素的水平，以预测排卵时间，用于指导育龄女性选择最佳受孕时机或指导安全期避孕。 | 6840体外诊断试剂 |